(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 4. Oktober 2001 (04.10.2001)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/72244 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: A61B 17/80, A61L 27/24

A61F 2/28,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/00936

(22) Internationales Anmeldedatum:

29. Januar 2001 (29.01.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 14 616.3

24. März 2000 (24.03.2000)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): TUTOGEN MEDICAL GMBH [DE/DE]; Industriestrasse 6, 91077 Neunkirchen am Brand (DE).

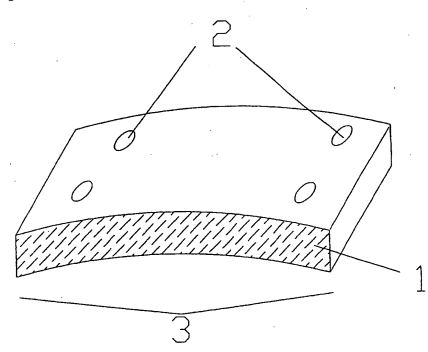
(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KOSCHATZKY, Karl [DE/DE]; Nötherstrasse 25, 91058 Erlangen (DE). LÖWEL, Matthias [DE/DE]; Kleinreuther Weg 57, 90408 Nürnberg (DE).
- (74) Anwalt: MANITZ, FINSTERWALD & PARTNER GBR; Postfach 22 16 11, 80506 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AT (Gebrauchsmuster), AU (petty patent), AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, CZ (Gebrauchsmuster), DE, DE (Gebrauchsmuster), DK, DK (Gebrauchsmuster), DM, DZ, EE, EE (Gebrauchsmuster), ES, FI, FI (Gebrauchsmuster), GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR. LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: IMPLANT FOR CRANIOPLASTICS

(54) Bezeichnung: IMPLANTAT ZUR CRANIOPLASTIK



(57) Abstract: The invention relates to a cranium implant that consists of an essentially plate-shaped implant body (1) made of spongious, cortical or compact bone material of human or animal origin.

(57) Zusammenfassung: Ein Craniumimplantat besteht aus einem im wesentlichen plattenförmigen Implantatkörper (1) aus spongiösem, kortikalem oder kompaktem Knochenmaterial menschlichen oder tierischen Ursprungs.



- NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SK (Gebrauchsmuster), SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

WO 01/72244 PCT/EP01/00936

Implantat zur Cranioplastik

5

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Implantat zur Cranioplastik.

Im Rahmen von Operationen am Gehirn muß das Schädeldach eröffnet werden (Cranioektomie). Nach erfolgter Operation ggf. aber auch in einem gewissen zeitlichen Abstand zur Operation (z.B. nach Abklingen von Hirnödemen) muß der entstandene Defekt im Schädelknochen verschlossen werden. Hierbei kommen entweder Knochenzemente auf Polymerbasis oder Metallplastiken, z.B. aus Gold oder Titan, zum Einsatz.

15

20

10

Nachteilig ist hierbei, daß bei Polymeren neben der Fremdkörperreaktion die Gefahr der thermischen Schädigung des Patientengewebes durch exotherme Reaktionen beim Aushärten der Knochenzemente besteht. Außerdem können durch freiwerdende Monomere bzw. Oligomere unerwünschten lokale und/oder systemische Nebenwirkungen hervorgerufen werden.

25

Metallische Implantate verbleiben lebenslänglich im Implantatlager und führen bei diagnostischen Untersuchung wie z.B. Röntgen zu Artefaktbildungen in der Bildgebung. Somit ist eine Diagnose über den Heilungserfolg nach der Operation nur bedingt möglich. Außerdem ist bei metallischen Implantaten die Bearbeitung und Anpassung an die Operations-

wunde im Rahmen der Primäroperation so gut wie nicht möglich; sie müssen im Rahmen einer zweiten Operation implantiert werden.

- Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht darin, ein mechanisch stabiles Implantat zur Cranioplastik zu schaffen, das die oben genannten Nachteile nicht aufweist und das ausreichend fest fixiert werden kann, wobei eine Anpassung des Implantates an den Defekt mit den gängigen OP-Instrumenten möglich sein soll.
- Die Lösung dieser Aufgabe erfolgt durch ein Craniumimplantat mit den Merkmalen des Anspruchs 1.
- Das erfindungsgemäße Implantat beseitigt die eingangs genannten Nachteile und schädigt weder das Implantatlager noch werden bildgebende

 Verfahren beeinflußt. Das Implantat kann über einen längeren Zeitraum abgebaut und durch körpereigenes Gewebe ersetzt werden ohne eine Schädigung des Implantatlagers durch Abbauprodukte zu verursachen.
- Vorteilhafte Ausführungsformen der Erfindung sind in den Unteransprü-20 chen beschrieben.

Das Implantat kann entsprechend der Cranioektomie folgendermaßen ausgeformt sein:

- 25 vieleckig, kreisförmig, ellipsoid
 - planar, gewölbt

Zur Fixation des Implantates am körpereigenen Schädelknochen kann das Implantat Fixationshilfen wie z.B. Bohrungen aufweisen.

- Ein besonderer Vorteil des Implantats gemäß der Erfindung ist durch das verwendete Material gegeben, das aufgrund seines biologischen Ursprungs keinen Fremdkörper darstellt. Das aus Knochenmaterial hergestellte Implantat wird während der Einheilung in körpereigenes Gewebe umgewandelt.
- Durch die verschieden großen Abmessungen und Ausformungen des Implantats ist neben einer Anwendung am Cranium auch eine Anwendung bei anderen chirurgischen Maßnahmen wie z.B. Fixation und Verplattung von Knochenfragmenten nach Frakturen bzw. Wirbelkörpern möglich.
- In der Beschreibung, der Zeichnung und den Unteransprüchen sind weitere vorteilhafte Ausgestaltungen des Craniumimplantats gemäß der vorliegenden Erfindung angegeben.
- Nach einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung besteht das Material des Implantats aus konserviertem und sterilen Knochenmaterial
 humanen oder tierischen Ursprungs, insbesondere aus konserviertem und
 sterilem Knochenmaterial bovinen, porcinen oder equinen Ursprungs.
- Das Knochenmaterial kann aus spongiösem, kortikalem bevorzugt aber kompakten Knochen bzw. aus daraus resultierenden Verbunden bestehen.

Als Material wird für das Implantat gemäß der vorliegenden Erfindung ein geeignetes allogenes oder xenogenes Knochenmaterial derart prozessiert, daß es konserviert, lagerfähig sowie steril ist und bestimmungsgemäß eingesetzt werden kann. Die Konservierung des Knochenmaterials kann beispielsweise mittels Gefriertrocknung erfolgen. Vorzugsweise wird aber das Knochenmaterial durch Lösungsmitteldehydratisierung von kollagenhaltigem Knochenmaterial mittels eines organischen mit Wasser mischbaren Lösungsmittels, z.B. Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol, Aceton, Methyl-Ethylketon oder Gemischen dieser Lösungsmittel, erzeugt. Die Konservierung und Sterilisation des Knochenmaterials nach diesem Verfahren ist auch Gegenstand des Patents DE 29 06 650, dessen Inhalt durch Bezugnahme in die Offenbarung der vorliegenden Anmeldung aufgenommen wird.

- Dieses Verfahren dient der Herstellung von Transplantatkonserven und ermöglicht eine Dehydratisierung und Freilegung bis in den Feinbau der Fibrille des kollagenen Knochenmaterials, so daß das prozessierte Knochenmaterial im histologischen Bild eine dem natürlichen Knochen praktisch identische Struktur aufweist und somit die gewünschten Eigenschaften des kollagenen Knochenmaterials erhalten bleiben. Dieses Verfahren der Lösungsmitteldehydratisierung hat außerdem den Vorteil, daß im Vergleich zur Gefriertrocknung ein wesentlich geringerer apparativer Aufwand erforderlich ist.
- Ferner kann das Knochenmaterial auch durch Lösungsmitteldehydratisierung von kollagenhaltigem Knochenmaterial mit anschließender terminaler Sterilisation, insbesondere durch Bestrahlung mit Gamma- bzw. Elek-

tronenstrahlen, aber auch durch Ethylenoxid oder thermische Verfahren hergestellt werden.

Alternativ kann das Knochenmaterial durch aseptische Prozessierung von kollagenem Knochenmaterial ohne terminale Sterilisation erzeugt werden.

Nachfolgend wird die vorliegende Erfindung rein exemplarisch anhand eines Ausführungsbeispiels eines erfindungsgemäßen Craniumimplantats unter Bezugnahme auf die beigefügten Zeichnungen beschrieben:

Die einzige Figur zeigt eine perspektivische Ansicht einer Ausführungsform eines Craniumimplantats gemäß der vorliegenden Erfindung.

10

Das in der Figur dargestellte Ausführungsbeispiel ist für die Implantation in das Cranium geeignet und umfaßt einen Implantatkörper 1, der bei dem dargestellten Ausführungsbeispiel aus kompaktem Knochenmaterial bovinen Ursprungs besteht. Der Implantatkörper 1 weist mehrere Durchgangsbohrung 2 auf, die zur Fixation des Implantats am Cranium dienen.

20 Der Implantatkörper 1 ist in Draufsicht im wesentlichen rechteckig ausgebildet und weist eine leichte Wölbung 3 auf.

Grundsätzlich ist der Implantatkörper 1 des Craniumimplantats in seinen Dimensionen an das Implantatlager angepaßt. Die Außenabmessungen eines solchen Craniumimplantats können je nach Einsatzort beispielsweise folgendermaßen sein: Länge: 5 bis 150 mm, Breite: 5 bis 150 mm und Dicke: 0,5 – 10 mm. Die Durchgangsbohrungen 2 sind entsprechenden Fixationselementen angepaßt und weisen einen Durchmesser von etwa

 ϵ

0.5 - 2.5 mm auf. Der Winkel der Wölbung ist dem Implantationsort angepaßt und reicht von 0° bis 180° .

7

Bezugszeichenliste

- 1 Implantatkörper
- 5 2 Durchgangsbohrung
 - 3 Wölbung

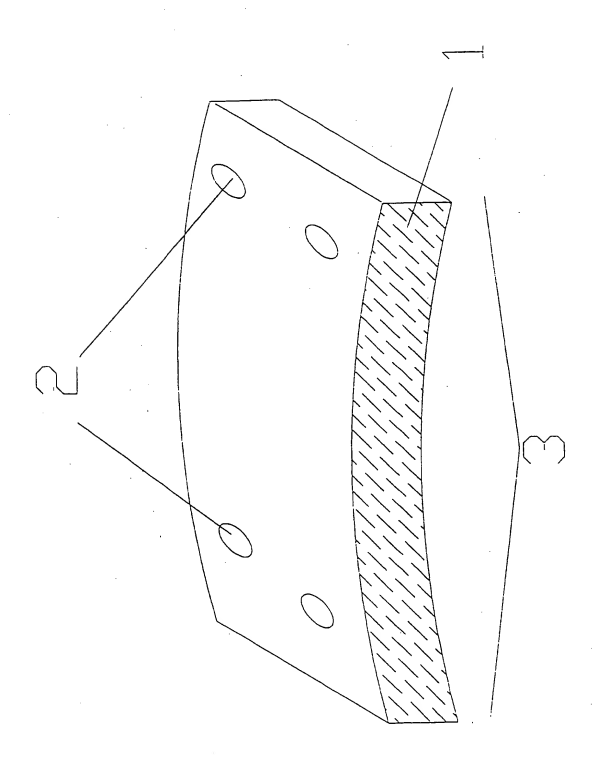
Ansprüche

- 5 1. Craniumimplantat bestehend aus einem im wesentlichen plattenförmigen Implantatkörper (1) aus spongiösem, kortikalem oder
 kompaktem Knochenmaterial menschlichen oder tierischen Ursprungs.
- Craniumimplantat nach Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß der Implantatkörper (1) gewölbt ausgebildet ist.
- Craniumimplantat nach Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß das Material des Implantatkörpers (1) aus konserviertem und
 sterilem Knochenmaterial besteht.
- 4. Craniumimplantat nach einem der vorangehenden Ansprüche,
 20 dadurch gekennzeichnet,
 daß der Implantatkörper (1) eine oder mehrere Durchgangsbohrungen (2) aufweist, um das Craniumimplantat am Cranium zu fixieren.
- Craniumimplantat nach einem der vorangehenden Ansprüche,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß das Knochenmaterial durch Lösungsmitteldehydratisierung von kollagenem Knochenmaterial mittels eines organischen, mit Wasser mischbaren Lösungsmittels, z.B. mittels Methanol, Ethanol, Pro-

10

panol, Isopropanol, Aceton, Methyl-Ethylketon oder Gemischen dieser Lösungsmittel, erzeugt ist.

- 6. Craniumimplantat nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Knochenmaterial durch Lösungsmitteldehydratisierung von kollagenem Knochenmaterial mit anschließender terminaler Sterilisation, insbesondere durch Bestrahlung mit Gamma- oder Elektronenstrahlen erzeugt ist.
 - 7. Craniumimplantat nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Knochenmaterial durch aseptische Prozessierung von kollagenem Knochenmaterial ohne terminale Sterilisation erzeugt ist.



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Ir national Application No PUT/EP 01/00936

		. 1 . 0	1/61 01/00930
	FICATION OF SUBJECT MATTER A61F2/28 A61B17/80 A61L27	//24	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national class	sification and IPC	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
B. FIELDS			
IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classifi A61F	cation symbols)	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included	in the fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data	a base and, where practical, sear	ch terms used)
EPO-In	ternal ·		
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e relevani passages	Relevant to daim No.
Υ	DE 86 05 079 U (EFFNER UND SPRE 22 May 1986 (1986-05-22) the whole document	EINE)	1,2,4
Y	US 5 899 939 A (BOYCE) 4 May 1999 (1999-05-04)	•	1,2,4
	column 6, line 23 - line 25; ci 1,24,32; figure 4	laims	
Α .	DE 29 06 650 A (J. PFRIMMER & (PHARMAZEUTISCHE WERKE ERLANGEN 28 August 1980 (1980-08-28) cited in the application the whole document		3,5,6
A	DE 198 49 984 A (TUTOGEN MEDICA 4 May 2000 (2000-05-04) the whole document	AL)	5,6
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family mem	bers are listed in annex.
A docum consi *E* earlier filing *L* docum which citatik *O* docum other	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified). The publication of the special reason (as specified) entering to an oral disclosure, use, exhibition or means	or pnority date and not cited to understand the invention 'X' document of particular r cannot be considered involve an inventive ste 'Y' document of particular r cannot be considered to document is combined ments, such combinati in the art.	d after the international filing date in conflict with the application but a principle or theory underlying the elevance; the claimed invention movel or cannot be considered to ap when the document is taken alone elevance; the claimed invention o involve an inventive step when the with one or more other such docuon being obvious to a person skilled
later	than the priority date claimed	*8" document member of th	
	eactual completion of the international search 20 July 2001	30/07/200	nternational search report
	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Klein, C	

2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Ir national Application No
PCT/EP 01/00936

	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
\	DE 36 13 951 A (RIESS) 5 November 1987 (1987-11-05)			
:				
	•			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Ir national Application No PCT/EP 01/00936

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
DE 8605079	U	22-05-1986	NONE		
US 5899939	Α	04-05-1999	NONE		
DE 2906650	Α	28-08-1980	FR US	2449400 A 4300243 A	19-09-1980 17-11-1981
DE 19849984	Α	04-05-2000	WO	0025839 A	11-05-2000
DE 3613951	A	05-11-1987	DE	8611346 U	08-02-1990

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

r mationales Aktenzeichen FUT/EP 01/00936

	·		
A. KLASSII IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61F2/28 A61B17/80 A61L27/2	24	
Nach der Int	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK	·
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 7	ner Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A61F	ole)	·
Recherchier	rte aber nicht zum Mindestprütstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	arne der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)
EPO-In	ternal		
		· .	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabi	e der in Betracht kommenden Teile	Beir. Anspruch Nr.
Y	DE 86 05 079 U (EFFNER UND SPREIN 22. Mai 1986 (1986-05-22) das ganze Dokument	IE)	1,2,4
Y	US 5 899 939 A (BOYCE) 4. Mai 1999 (1999-05-04) Spalte 6, Zeile 23 - Zeile 25; An 1,24,32; Abbildung 4	ısprüche	1,2,4
A	DE 29 06 650 A (J. PFRIMMER & CO PHARMAZEUTISCHE WERKE ERLANGEN) 28. August 1980 (1980-08-28) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument		3,5,6
А	DE 198 49 984 A (TUTOGEN MEDICAL) 4. Mai 2000 (2000-05-04) das ganze Dokument	·/	5,6
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	χ Siehe Anhang Patentfamilie	
* Besonderi *A* Veröffe aber r *E* älteres Anme *L* Veröffe scheir ander soll oo: ausge *O* Veröffe eine E *P* Veröffe	rehmen e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhalt er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie erführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmenledatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	'7' Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist 'X' Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann altein aufgrund dieser Veröffentlicherischer Tätigkeit beruhend betra 'Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann '8' Veröffentlichung, die Mitglied derselben	worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden tung: die beanspruchte Erfindung hung nicht als neu oder auf chtet werden tung: die beanspruchte Erfindung eit berühend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rec	cherchenberichts
	20. Juli 2001 Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	30/07/2001 Bevollmächtigter Bediensleter	
	Europäisches Patentarnt, P.B. 5818 Patenttaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Klein, C	

2

INTERNATIONALER RECHERCHENBERIGHT

Ir mationales Aktenzeichen
FUT/EP 01/00936

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Categorie*	Bezeichnung der Veröftentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
A	DE 36 13 951 A (RIESS) 5. November 1987 (1987-11-05)	·		
			1	
	·			
	•			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlic gen, die zur selben Patentlamilie gehören

tri nationales Aktenzeichen PCT/EP 01/00936

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
DE 8605079	U	22-05-1986	KEINE			
US 5899939	Α	04-05-1999	KEINE			
DE 2906650	Α	28-08-1980	FR US	2449400 A 4300243 A	19-09-1980 17-11-1981	
DE 19849984	Α	04-05-2000	WO	0025839 A	11-05-2000	
DE 3613951	Α	05-11-1987	DE	8611346 U	08-02-1990	